DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(21) Numéro de dépôt: 89870082.8

2 Date de dépôt: 02.06.89

(a) Int. Cl.4: C 12 N 15/00

C 12 N 7/00, C 12 N 5/00, C 12 N 1/18, A 61 K 39/21.

G 01 N 33/569

(3) Priorité: 03.06.88 US 202271

Date de publication de la demande: 06.12.89 Bulletin 89/49

(A) Etats contractants désignés: AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE (7) Demandeur: SMITHKLINE BIOLOGICALS S.A. Rue du Tilleul, 13 B-1320 Genval Rixensart (BE)

② Inventeur: Gheysen, Dirk Daloensdelle, 48 B-1900 Overijse (BE)

> Jacobs, Eric Avenue des Erables, 3 B-1320 Genval (Rixensart) (BE)

Mandataire: Tasset, Gérard
Smithkline Biologicals s.a. Rue de l'Institut 89
B-1330 Rixensart (BE)

Revendications pour les Etats contractants suivants: ES + GR.

Expression de protéines gag de rétrovirus dans les cellules eucaryotes.

La protèine précurseur gag de rétrovirus est exprimée dans des cellules eucaryotes par techniques d'ADN recombinant et employée pour induire une immunoprotection chez humains présentant un risque d'exposition à HIV et pour diagnostiquer une exposition.

FP 0 345 242 A2

Description

10

en

Domaine de l'Invention

5 Cette invention est relative à l'expression des protéines dans les cellules eucaryotes. Elle concerne plus particulièrement l'expression de la protéine précurseur gag du virus de l'immunodéficience.

Arrière-plan de l'Invention

Les rétrovirus, c'est-à dire les virus de la famille des Retroviridae, sont une grande famille de virus lossobédraux enveloppés d'emircon 150 nm présentant une nucléocagés de tott le matériel génétique est de l'ARN. La famille comprand les oncovirus comme les virus du sarcome et de la leudémie, les virus de l'immundéficience et les lettivitices et les lettivities et l'est de l'immundéficience et les lettivities.

Le virus de la déficience immunitaire humaine (HIV), l'agent étiologique du syndrome de la déficience immunitaire acquise (SIDA) et des désordres qui y sont apparentés, set un membre de la famille des Rétrovirdae. Il existe différents isolats de HIV parmi lesquels le virus l'Aymphotogique humain de type III (HTLV-III), le virus de la lymphadénopathie (LAV) et les rétrovirus associés au SIDA (ARNI) qui ont été groupés dans le type 1. Les virus associés à la déficience immunitaire comprenent HIV de type 2 dont l'association au SIDA en Afrique occidentale a été récemment mise en évidence. D'autres virus de la déficience immunitaire comprenent les virus SIV (Mruto du since) let les uns SIV.—RKS

La caractérisation moléculaire du génome de HIV a démontré que le virus possède la même organisation gagobi-env globale que d'autres rétrovirus. De plus, il contient au moins 6 pienes qui ne se retrouvent pas dans d'autres rétrovirus : sor, tal3, art/trs, 3 orf et H. La règion gag encode au moins 3 protéines structurelles ("core"), p17, p24 et p16 qui sont généraes par clivage d'une protéine précurseur gag de 65 kilodations par la protéase de HIV. La protéase se et encodée par le génée pol.

Des rapports récents ont montré que des anticorps aux protéines gag de IHV, p77, p24 et p16 sont présents dans les sérs humains d'indivisi infectés aux Ested-Inité d'Amérque et en Europe et que les anticorps apparaissent rapidement après infection. La présence de ces anticorps décline au fur et à meaure que l'individu prorresse verè le SIQI.

La protéire gag p17 avec sa localisation submembranaire (Gelderblom et al. Wrology 156:171, (1987) ed bien positioned pour être en oncincit érroit avec la protéire transmerbranaire gaf el 18 in membrane sivale. Elle pourrait également jouer un rôle dans les changement de conformation impliqués dans le processus d'antrée et de désenchage du virus. De plus, on a démontré que gag p17 au n N-termisura pristigé. La mystisylation jouerait un rôle important dans l'assemblage du virion et dans la localisation de composants du virus à la membrane du plasma.

Malgré de gros efforts de recherche dans le domaine du SIDA, on continue à avoir besoin de réactifs de diagnostic qui peuvent être utilisés pour contrôle în progression de la maladie et d'espents qui peuvent que infection primaire, ets que via une immunisation et d'agents qui peuvent prévenir ou empêcher une infection secondaire tels que par une transmission de cellule à cetule ou par infection du virus libre.

Résumé de l'Invention

- 45 Un aspect de cette invention est une molécule d'ADN recombinant pour l'expression de la protéine précurseur gag dans des cellulés eucaryotes qui comprend une séquence codant liée de manière opératoire à une région de régulation qui fonctionne dans la cellule hôte.
 - Des aspects voisins de cette invention sont des cellules hôtes comprenant la molécule d'ADN recombinant et leurs cultures.
- D'autres aspects de cette invention sont la protéine précurseur gag produite par les cellules hôtes de l'invention, y compris une particule comprenant la protéine précurseur gag semblable au "core" de HIV.
 - D'autres aspects encore de cette invention sont un procédé pour produire la molécule d'ADN recombinant et el allule hôte de l'invention, un procédé pour produire la protéine précurseur gag et les particules de l'invention ainsi que les compositions et méthodes qui s'y rattachent.
- 66 Ces aspects de l'invention et d'autres encore sont amplement décrits dans la description et les Exemples qui suivent.

Description Détaillée de l'Invention

Il a maintenant été trouvé que la protéine précurseur rétrovirale gag peut être exprimée dans des cellules eu ampaires recombinantes et qu'une telle expression peut résulter en une production de l'entièreté de la protéine précurseur gag sans l'usage de séquences d'ADN pol et sans l'usage de séquences 7 ono traduites.

Comme exemples de tellos cellules il y a les cellules d'eucaryotes intérieurs telles que les cellules de levure, de moississures et d'aminaux, y compris les cellules d'intenctes telles que les cellules de Drosophiles ou de Lépidomitères; les lignées cellulaires de mammiféres; les cellules primaires de mammiféres et les insectes et animaux transpériques.

5

20

55

65

Il a également été trouvé, de manière inattendue, que la protéine précurseur gag peut former des particules qui ressemblent, en grandeur et autres caractéristiques physiques et en antigénicité, aux particules gag authentiques formées à la surface des cellules humaines infectées. Durant un cycle d'infection rétrovirale naturelle, il apparaît que la protéine précurseur gag, connue comme p55 dans le cas de HIV, est tout d'abord assemblée en particules immatures comprenant de manière prépondérante la protéine gag dans son entièreté. Ces particules gag peuvent être désignées comme pré-particules de "core" ou comme particules de noyau non matures. Pendant la maturation virale, le précurseur est clivé en protéines sousunitaires connues, dans le cas de HIV, comme p17, p24 et p16. Ces particules gag, maintenant constituées en majeure partie de p17, p24 et p16, peuvent être mentionnées comme particules de "core" ou particules matures de "core". Pendant la maturation virale également, apparemment pendant le processus de bourgeonnement, la membrane virale se forme autour des particules du "pré-core" ou du "core". Comme le montrent les Exemples ci-après, le précurseur gag de HIV exprimé dans des cellules recombinantes de Lépidoptères en utilisant un système d'expression Baculovirus forme en majeure partie des agrégats ou des paquets sous forme de particules qui ont des propriétés physiques et biologiques et des dimensions similaires à celles du "core" des particules de HIV formées naturellement à la surface des cellules humaines infectées. Les particules de l'invention comprennent de manière prédominante la protéine précurseur gag (plus de 90 % des protéines présentes dans les par ticules. Elles sont reconnues après un bref traitement avec du Triton X100 par des anticorps monoclonaux (MABs) anti-p17, MABs anti-p24 et MABs anti-p16 en plus de leur reconnaissance par des anticorps polyclonaux anti-gag provenant de sera de patients infectés. Les particules, parce qu'elles sont préparées par techniques d'ADN recombinant comme décrit ici, sont dépourvues des fonctions virales requises pour la maturation et la réplication du virus, spécialement de l'ARN viral et, de préférence, également des fonctions de transcriptase inverse.

Les cellules eucaryotes recombinantes de l'invention sont construites pour exprimer la protisine précurseur gag par introduction dans les cellules de la milodicule d'ADN recombinant de l'invention. La molécule d'ADN recombinant de l'invention. La molécule d'ADN recombinant de l'invention comprend une région codant pour la protéine précurseur gag liée de manière opératoire à un élément de régulation qui fonctionne dans les cellules hôtes choisles. Sous un aspect de cell invention, il a été trouvé que d'autres fonctions de HIV ne sont pas requises pour l'expression de la proticule précurseur gag et pour la formation de la particule ressemblant au jré-é-core. Les séquences d'ADN codant pour d'autres fonctions, p.ex, pour des fonctions de amplification, fonctions de marqueurs de sélection ou de maintenance peuvent également être associées à la molécule d'ADN recombinant de l'invention.

Une région d'ADN codant pour la protéine précurseur gag peut être préparée de n'importe lequel des différents clones génomiques d'isolat infectieux du virus de l'immunité déficitaire rapportés dans la littérature. Voir, par exemple Shaw et al., Science 226:1165 (1984); Kramer et al., Science 231:1580 (1986). Alternativement, un clone génomique du virus de l'immunité déficitaire peut être préparé de virus isolés de spécimens cliniques par technique de clonage d'ADN standard. Voir par exemple, Gallo et al., Brevet 4 520 113 des Etats-Unis d'Amérique; Montagnier et al., Brevet 4 708 818 des Etats-Unis d'Amérique, Avant cloné un fragment du génome qui comprend la région codante gag, une région qui code seulement pour le précurseur gag peut être préparée par restriction de l'ADN de manière à isoler une portion de la région codante de l'ADN et reconstruction des portions restantes par l'utilisation d'oligonucléotides synthétiques, comme décrit dans les Exemples ci-après. Alternativement, un fragment plus important comprenant la région codante gag ou des séquences additionnelles peut être coupé par l'utilisation d'exonucléases. Dans un autre procédé alternatif encore, l'entièreté de la région codante peut être synthétisée en utilisant des synthétiseurs d'ADN automatisés standard par la synthèse de fragments de la région codante et en les liant ensemble pour former une région codante complète. Bien que l'usage d'une séguence codante dépourvue des séguences flanquantes naturelles présentes en 5' et en 3'soit préféré, la fusion de la séquence codante à d'autres séquences du virus de l'immunité déficitaire, p.ex. séquences de la protéine du manteau, n'est pas écartée des aspects préférés.

A titre d'exemple, une région codant pour la protéine précurseur gag de HIV a la séguence suivante :

	1	ATG	GGT	GCG	AGA	GCG	TCA	GTA	TTA	AGC	GGG	GGA	GAA	36
		Met	Gly	Ala	Arg	Ala	Ser	Va1	Leu	Ser	Gly	Gly	Glu	
5	37	TTA	GAT	CGA	TGG	GAA	AAA	ATT	CGG	TTA	AGC	CCA	GGG	72
		Leu	Asp	Arg	Trp	Glu	Lys	Ile	Arg	Leu	Arg	Pro	Gly	
10	73	GGA												108
		Gly	Lys	Lys	Lys	Tyr	Lys	Leu	Lys	His	Ile	Val	Trp	
	109	GCA	ACC.	MGG	CAC	CTA	CAR	CCA	mmc.	CCS	omm	7. 3. m	oom	
15	,											Asn		144
10				112.9				9	i ne	nia	Val	Kan	PLO	
	145	GGC	CTG	TTA	GAA	ACA	TCA	GAA	GGC	TGT	AGA	CAA	ата	180
												Gln		100
20											_			
	181	CTG	GGA	CAG	CTA	CAA	CCA	TCC	CTT	CAG	ACA	GGA	TCA	216
		Leu	Gly	Gln	Leu	Gln	Pro	Ser	Leu	Gln	Thr	Gly	Ser	
25														
	217	GAA												252
		Glu	Glu	Leu	Arg	Ser	Leu	Tyr	Asn	Thr	Val	Ala	Thr	
30	252	ama		mem										
30	253	CTC												288
		Leu	TYL	CYS	vai	птр	GIR	Arg	TTE	GIU	ITe	Lys	Asp	
	289	ACC	AAG	GDA	CCT	TTL	GAC	מממ	מידה	CAC	CD D	03.0	C 8 3	324
35												Glu		344
			•					-1-		014	u.u	GIU	GILL	
	325	AAC	AAA	AGT	AAC	AAA	AAA	GCA	CAG	CAA	GCA	GCA	GCT	360
40		Asn	Lys	Ser	Lys	Lys	Lys	Ala	Gln	Gln	Ala	Ala	Ala	
	361	GAC	ACA	GGA	CAC	AGC	AGT	CAG	GTC	AGC	CAA	AAT	TAC	396
45		Asp	Thr	Gly	His	Ser	Ser	Gln	Va1	Ser	Gln	Asn	Tyr	
	397	CCT												432
		PEO	ite	vaı	GIn	Asn	He	Gln	Gly	Gln	Met	Val	His	
50	433	CAG	ccc	200	2103	com		3.00	mma					
	400											Trp		468
					000	110	nry	LIIL	Leu	Mon	nia	TEB	vaı	
55	467	AAA	GTA	GTA	GAA	GAG	AAG	GCT	TTC	AGC	CCA	Caa	GTA.	504
												Glu		554
60	505	ATA	ccc	ATG	TTT	TCA	GCA	TTA	TCA	GAA	GGA	GCC	ACC	540
		Ile	Pro	Met	Phe	Ser	Ala	Leu	Ser	Glu	Gly	Ala	Thr	

541					AAC								576	
	Pro	Gln	Asp	Leu	Ash	Thr	Met	Leu	Asn	Thr	Va l	Gly		
577	CGA	САТ	CAA	GCA	GCC	ATG	CAA	አ ጥሮ	מיחים	222	CNO	3.00		5
					Ala								612	
										27.0	414	IIIL		10
613	ATC	AAT	GAG	GAA	GCT	GCA	GAA	TGG	GAT	AGA	GTA	CAT	648	
	Ile	Asn	Glu	Glu	Ala	Ala	Glu	Trp	Asp	Arg	Val	His		
														15
649					GGC								684	
	FLU	vaı	шь	міа	Gly	PLO	ire	Ala	Pro	GIĀ	Gln	Met		20
685	AGA	GAA	CCA	AGG	GGA	AGT	GAC	ATA	GCA	GGA	ACT	ACT	720	20
					Gly								720	
														25
721					GAA								756	
	Ser	Thr	Leu	Gln	Glu	Gln	Ile	Gly	Trp	Met	Thr	Asn		
757	አልጥ	CCA	COT	አጥሮ	CCA	CTA	CCN	<i>(</i>) 3	3 mm	m = m				30
/5/					Pro								792	
							017	GIG	110	LYL	ыуъ	MLG		35
793	TGG	ATA	ATC	CTG	GGA	TTA	AAT	AAA	ATA	GTA	AGA	ATG	828	
	Trp	Ile	Ile	Leu	Gly	Leu	Asn	Lys	Ile	Val	Arg	Met		
														40
829					AGC								864	
	Tyr	Ser	Pro	Thr	Ser	lle	Leu	Asp	Ile	Arg	Gln	Gly		45
865	CCA	AAA	GAA	CCT	TTT	AGA	GAC	ሞልሞ	CTA.	CAC	ccc	mma	000	
					Phe								900	
												LIIC		50
901	TAT	AAA	ACT	CTA	AGA	GCC	GAG	CAA	GCT	TCA	CAG	GAG	936	
	Tyr	Lys	Thr	Leu	Arg	Ala	Glu	Gln	Ala	Ser	Gln	Glu		55
937					ATG								972	
	vaı	nys	MBII	TEB	Met	rnr	GIU	Thr	ьeu	Leu	۷al	Gln		60

- 1405 GCC CCA CCA GAA GAG AGC TTC AGG TCT GGG GTA GAG 1440 Ala Pro Pro Glu Glu Ser Phe Arg Ser Gly Val Glu
- 5 1441 ACA ACA ACT CCC CCT CAG AAG CAG GAG CCG ATA GAC 1476 Thr Thr Pro Pro Gln Lys Gln Glu Pro Ile Asp
- 1477 AAG GAA CTG TAT CCT TTA ACT TCC CTC AGA TCA CTC 1512 Lys Glu Leu Tyr Pro Leu Thr Ser Leu Arg Ser Leu
- 973 AAT GCG AAC CCA GAT TGT AAG ACT ATT TTA AAA GCA 1008 ASA Ala Asa Pro Asp Cys Lys Thr 11e Leu Lys Ala
 - 1009 TTG GGA CCA GCG GCT ACA CTA GAA GAA ATG ATG ACA 1044 Leu Gly Pro Ala Ala Thr Leu Glu Glu Met Met Thr
- 1045 GCA TGT CAG GGA GTA GGA GGA CCC GGC CAT AAG GCA 1080 Ala Cys Gln Gly Val Gly Pro Gly Gly His Lya Ala

20

- 29 1081 AGA GTT TTG GCT GAA GCA ATG AGC CAA GTA ACA AAT 1116
 Arg Val Leu Ala Glu Ala Met Ser Gln Val Thr Asn
- 30 1117 ACA GCT ACC ATA ATG ATG CAG AGA GGC AAT TTT AGG 1152 Thr Ala Thr 11e Met Met Gln Arg Gly Asn Phe Arg
- 1153 AAC CAA AGA AAG ATG GTT AAG TGT TTC AAT TGT GGC 1188 35 Asn Gln Arg Lys Met Val Lys Cys Phe Asn Cys Gly
- 1189 AAA GAA GGG CAC ACA GCC AGA AAT TGC AGG GCC CCT 1224
- 1225 AGG AAA AAG GGC TGT TGG AAA TGT GGA AAG GAA GGA 1260 Arg Lys Lys Gly Cys Trp Lys Clys Gly Lys Glu Gly
 - 1261 CAC CAA ATG AAA GAT TGT ACT GAG AGA CAG GCT AAT 1296 His Gln Met Lys Asp Cys Thr Glu Arg Gln Ala Asn
- 1297 TTT TTA GGG AMG ATC TGG CCT TCC TAC AAG GGA AGG 1332 Phe Leu Gly Lys 11e Trp Pro Ser Tyr Lys Gly Arg
- 55 1333 CCA GGG AAT TTT CTT CAG AGC AGA CCA GAG CCA ACA 1368 Pro Gly Asb Phe Leu Gln Ser Arg Pro Glu Pro Thr
- $_{60}$ 1369 GCC CCA CCA TTT CTT CAG AGC AGA CCA GAG CCA ACA 1404 Ala Pro Pro Phe Leu Gln Ser Arg Pro Glu Pro Thr

Un grand nombre de cellules eucaryotes et de systèmes d'expression sont disponibles pour l'expression de protéines hétérologues. Les plus largement utilisées parmi eux sont les systèmes de mammifères, insectes et leures, bien que l'invention ne leur sott pas limitée. De mainère typique, oss systèmes emploient une

molécule d'ADN recombinant comprenant une séquence codant pour le gêne intéressant ils de manière pératoire à un étément de régulation, un marquer de sélection et, dans certains cas, des fonctions de maintenance comme une origine de réplication. Un étément de régulation sat une région ou un ensemble de régions d'ADN qui comprend les fonctions nécessaires ou désirables pour la transcription et la traduction. De manière hypique, la région de régulation comprend un promoteur pour fixation de polymérase d'ARN et initiation de transcription.

Parmi les cellules d'insectes qui peuvent être utilisées dans l'invention il y a les cellules de Drosophiles et de Lipidophera. Parmi les cellules de Drosophiles utile il y la les cellules 51, 28, 28 et Cc. O et D. Nyels, Voir, par exemple, Schneider et al., 4 Embryol. Exp. Morph. 27:363 (1972); Schulz et al., Proc. Nati. Acad. Sci. USA 39:408 (1988); Schnaiz et al., Mol. Gell. Biol. 5:309 (1989), Les cellules de Drosophiles sont transfectées par techniques standard, y compris la précipitation au phosphate de calcium, la fusion cellulaire, l'électroporation et la transfection virale. Les cellules sont cutifives exivant les procédures de cutiver cellulaire standard une variété de millieux nitritifs, y compris, p.ex., le millieu M3 qui consiste en un ensemble d'acides aminés essentiels et de sels fouilibrés. Avoir Lindouis. Dis St. 9136 (1992).

Parmi les promoteurs connus pour être utiles Chez les Drosophies, il y a les promoteurs de collutes de mammiféres quas blein que les promoteurs de Drosophiles, ces deminer ét ant préfères, Comme exemples de promoteurs de Drosophiles utiles il y a le promoteur de métallothionéline de Drosophile, le promoteur de protéin de chot hermique heathook de 70 kilodiations (1897) de le LTR COPHA, Voir, par exemple, Di Nocrar et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 80:7086*1893) McGarry et al., Cell 42:903 (1985). En pratique, une cassette d'expression comprenant la séquence octant pour gas et un élément de régulation peut être cind dans un vecteur de clonage bactérien dans le but de propager l'ADN avant la transfection des cellules animales.

Dans les agents préférés de cette invention, le précurseur gag de HIV est exprimé dans des cellules de Lépicophères pour produire des particules gag immunogéniques. Pour l'expression de la protétie précurseur gag dans des cellules de Lépicophères, on préfère utiliser un système d'expression Baculovins. Dans un tel placé dans un vecteur de clonage standard dans un but de propagation. Le vecteur recombinant est alors corransfercé dans un vecteur de Lépicophères avoc de l'ADN d'un type de Baculovins savage, les virus recombinants resultant de la recombination homologue sont alors sélectionnés et purifiés sur plaque en substance comme décrit par Summers et al., TAES Bull. NR 155S, Mal, 1987.

Parmi les cellules de Lépidoptères utiles, il y a les cellules de Trichioptusia ni, Spodoptèra Frugipera, Hellothis zea, Autographica californica, Renchiputa ou, Galleria melonella, Mandica Sotta ou uttres cellules qui pauvent ètre infectées par des Baculovincs, y compris le virus de pothédrose nucléaire (VPN), les virus de pothédrose nucléaire (VPN), les virus à la nucléocapside unique (VNCU). Les Baculovirus préférés sont VPN ou VNCM parce qu'ils contiennes à le promoteur du gene de polyhédraire qui est fortement exprimé dans les cellules infectées. Particulièrement exemplifié oi-après est le virus VNCM de Autographica californica (AVCM), Cependant, fautres virus VNCM et VNCM peuvent également être employés comme le virus que ver à sole, Bonintyx mori, Les cellules de Lépidoptères sont co-transfectés avec de l'ADN comprenant la cassette d'expression de Tirention et avec (ADN d'un Baculovirus infectieux par techniques de transfection standard, comme exposé plus haut. Les cellules sont cultivées suivant les techniques de culture cellulaire standard dans un bon nombre de millieux ritritifs, y comprenant par expression de Tironi (Gilboc de ruspres) de ritritis expression de Tironi (Gilboc de veau (SPV), Voir Miller et al., dans Settow et al. ed., Genetic Engineering : Principles and Methods, Volume 8, New York, Plenum, 1988, pages 277-288.

La production dans les cellules d'insectes pout également être effectuée par infection de larves d'insectes. Par exemple, le précurseur peut lêtre produit dans des cherilles de l'frichopbuls ni en continuant à donce comme nourriture le Baculovirus recombinant avec des traces de Baculovirus de type sauvage et en extrayant ensuite le précurseur gag de l'Hémolymphe après environ 2 jours.

Parmi les promoteurs utilisables dans les cellules de Lajdopthres il y a les promoteurs d'un génome de Beaulovirus. Le promoteur du gêne de la ophischien est préfèré parce que la protiène polyhédrine est naturellement sur-exprimée par rapport aux autres protéines de Baculovirus. On préfère le promoteur du gêne de polyhédrine du virus AcVNOM. Voir Summers et al., TAES Bull. Nr 1555, Mai 1997, 'mith' et al., EPA-127393, Smith et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 82:404 (1985) et Cochran EPA-228098.

Pour l'expression dans des cellules de mammifères, la cassette d'expression est, de la même manière, clorée dans un vecteur de donage et alors utilisée pour transfecter les cellules de mammifères. Le vocaire de préférence, des fonctions ADN additionnelles pour la selection et/ou l'amplification, p.ex. une cassette de résistance à la néomycine pour sélection G 418. D'autres fonctions, elles que pour l'augmentation de la transcription peuvent également être employées. D'autres fonctions encore peuvent être comprises dans le vecteur pour une stabilité de la maintenance de visue, soin le désire, telles que les ortions de maintenance du'visue du papillome bouni. Le vecteur cellulaire de mammifère peut également être un virus recombinant, comme un recombinant de la vaccine ou d'autre pox virus. Voir, p.ex., Paoletti et al., Prox. Natl. Acad. Soi. Lis. 3.1139 (1994).

Parmi les cellules de mammifères qui sont utiles il y a les céllules de l'ovaire de hamster chinois (CHO). NH3T3, COS-7, CVI, du myélome de la souris out urat, HAK, Vero, Hela, les cellules diplôtées brumaines, comme MRC-5 et NV38 ou les lignées cellulaires du lymphone du poutet. La transfection et la culture cellulaire sont effectules par techniques standard. La production dans les cellules de mammifères peut également être

effectuée par expression dans des animaux transgéniques. Par exemple, le précurseur gag peut être exprimé en utilisant un promoteur de caséine et purifié à partir de lait.

Parmi les promoteurs utiles dans les lignées cellulaires de mammifères ou les cellules primaires de mammifères il y els promoteurs de gènes initiaux et tardifs, le promoteur de la métallothionéine, les LTR viraux comme le LTR du surcome de Rous, le LTR du virus du sercome de Moloney ou le LTR du virus de la tumeur mammaire de la souris (VTMS) ou le promoteur tardif principal de l'adénovirus et les promoteurs hybrides comme un virus hybride BK et le promoteur tardif princip d'adénovirus. La région de régulation peut également comprendre des fonctions en avail, comme des fonctions pour l'adénylation ou d'autres fonctions, comme des séquences pour amolifier la transcription

Parmi les levures qui peuvent être employées dans la mise en pratique de l'invention il y a celles des genres Hansenuls. Pichis, Kluveromyces, Schizòsescharomyces, Candida et Saccharomyces, La levure hôte préférée est le Saccharomyces cerevisiae. Parmi les promoteurs utiles, il y a le promoteur inductible de culvre (CUPI), les promoteurs de génes glycolydiques, p.xx. This, P.Gik et ADH, et les promoteurs PHOS of ARGA. Volvi, par exemple, Miyanohrar et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 80:1 (1983), Mellor et al., Gene 24:1 (1983); Hitzemann et al., Science 219/80:00 (1983), Gabezon et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 81:5591 (1984).

a. Sofetie 2750 oct 11693, (Jabezon 14 a., Proc. Nat., Acad. Sci. USA 315094 (1984)). Dana lie cas de partícules de proteine précurseur gag produites subant otte invention, il est entendu que, bien qui on préfère des partícules comprenant le précurseur gag, on peut éjaiement préparer des partícules contreiant des dérivés du précurseur gag natif. Per exemple, un ou plusieurs nucléotides ou acides aninés indiquês dans la séquence ci-dessus peuvent être supprinés, substitués ou ajoutés sans affecter désarontainemnt de manière senable la réactivité immunogénique croisée avec mas éphopes gag authentiques. En d'autres termes, de tels dérivés peuvent être immunofogénique croisée avec mas éphopes gag authentiques. En était est entre de dérivés peuvent être immunofogénique antière provenant d'autres régions, y compris des régions immunogéniques du génome de HIV, n'encodent pas d'autres fonctions protésase de la région poi ou la fonction transcriptase inverse. De plus, de tiels dérives de l'entre des la comment de la région poi ou la fonction transcriptase inverse. De plus, de tiels dérives de la comment de la région poi ou la fonction transcriptase inverse. De plus, de tiels dérives et le la comment de la région poi ou la fonction transcriptase inverse. De plus, de tiels dérives et la comment de la région poi ou la fonction transcriptase inverse. De plus, de tiels dérives d'autres ou plus de la région poi ou la fonction transcriptase inverse. De plus, de tiel de procésa de la région poi ou la fonction transcriptase inverse. De plus, de tiel de procésa de la région poi ou la fonction professe comme lest décrit icl. Dans ce cas, il est à la précise de la région poi ou la fonction transcriptase inverse. De plus, de tiel de procésa de la région poi ou la fonction transcriptase inverse. De plus, de tiel de procésa de la région poi ou la fonction transcriptase inverse. De plus, de tiel de la région poi ou la fonction transcriptase inverse.

La protéine précurseur gag est exprimée dans la forme liée à la membrane (particules et amas de particules enrobées de membranes). Elle est isolée du milieu conditionné par techniques standard d'isolement et purification des protéines. On peut ajouter des détergents afin de libérer la protéine du matériel mem branaire de la cellule. Après traitement avec un détergent, p.ex. du Triton X100, un Tween ou du sulfate de dodécyl sodium (SDS), la protéine ou les particules peuvent être purifiées par une série d'étapes d'ultrafiltration, étapes d'ultracentrifugation, précipitation sélective avec, p.ex, du sulfate d'ammonium ou PEG, gradient de densité, centrifugation dans CsCl ou gradient de saccharose et/ou stades chromatographiques comme chromatographie d'affinité, chromatographie d'immunoaffinité, HPLC, HPLC en phase inversée, échange cationique ou anionique, chromatographie d'exclusion de dimension et focalisation isoélectrique préparative. Pendant ou après purification, la protéine ou les particules peuvent être traitées p.ex, avec du formaldéhyde, du glutaraldéhyde ou du NAE pour augmenter la stabilité ou l'immunogénicité. A la vue de la découverte décrite loi que le précurseur gag peut former des particules immunogènes en absence d'autres fonctions virales, on croit que, lorsque le précurseur gag est exprimé et purifié sous forme non-particulaire, il peut causer la formation de particules in vitro, comme il a été montré que c'est le cas pour l'antigène de surface de l'hépatite B après expression dans la levure. Voir, p.ex., EP-A-135435. De telles particules de protéine précurseur gag sont comprises dans la portée de cette invention.

La protérie précurseur gag de HM et les particules produites suivant cotte invention sont utiles comme agents de diagnostic pour la détection d'une exposition à HM. La protérie et les particules sont également utiles dans des vaccins pour la prévention de l'infection ou pour l'inhibition ou la prévention d'une progression de la malerie.

2 Les exemples qui suivent sont illustratifs mais non limitatifs de l'invention. Les enzymes de restric tion et autres agents ont été utilisés en substance en suivant les instructions des vendeurs.

Exemples

Exemple 1. Construction du Vecteur

PRITI2982 (DT 12-16) est un wecteur qui comprend une séquence de 1305 paires de bases (pb) codant pour la région N-terminale de la protéine précurseur gag, il a été préparé par ligation d'un fragment Clai-Bgill de la région codant pour la protéine précurseur gag dérivée d'un clone génomique de HIV (Shaw et al. Séance 225:1165 (1984) avec un oligonucleotide synthétique ayant la séquence codante N-terminale de la protéine précurseur cae L'olloonucleotide à la séquence .

5' C ATG GGT GCT AGA GCT TCC GTG TTG TCC GGT GGT GAA TTG GAT 3' CCA CGA TCT CGA AGG CAC AAC AGG CCA CCA CTT AAC CTA GC Clat Ncol

pRIT12983 est un vecteur qui comprend une région de 250 pb qui code pour la portion C-terminale de la protéine précurseur gag. Il a été préparé par ligation d'un fragment Bgill-Maeill de la région codant pour le

précurseur gag dérivée d'un clone génomique de HIV avec un oligonucléotide synthétique ayant la séquence codante C-terminale de la protéine précurseur gag. L'oligonucléotide a la séquence :

10

15

45

55

STOP

5' G RCA CAA TAA AGA TAG GAT CC 3' TT ATT TOT ATC CTA GGA GCT MaeIII XhoI

Le fragment BamHI(Ncol)-Bg1II de 1305 paires de bases (pb) a été lié au fragment BgIII-TAA-BamHI-Xhol de 250 pb provenant de pRIT 12983 dans pUC12 qui avait été préalablement coupé avec BamHI et Sall. Le plasmide résultant, identifié comme pRIT13001 contient par conséquent l'entièreté de la région codant pour la protéine précurseur gag sur une cassette BamHI(Ncol)-BamHI.

Un vecteur d'expression de baculovirus a été préparé en insérant le fragment BamHI provenant de pRIT13001 au site BamHI de pAC373. Voir Smith et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 82:8404 (1985). pAC373 est un vecteur de transfert de Baculovirus contenant un gène de polyhédrine modifié dans lequel un gène étranger peut être cloné à un site BamHI et exprimé sous le contrôle du fort promoteur de la polyhédrine. Voir Summers et al., Texas Agricultural Exp. Station Bulletin NR 1555 (Mai 1987). Un dérivé du plasmide pAC373 avant une petite délétion join en amont du promoteur de la polyhédrine a également été utilisé comme vecteur d'expression. La légère modification ne s'est pas avérée affecter in vitro l'expression ou le développement du virus recombinant. L'insertion de la séquence codant pour gag dans le vecteur de Baculovirus a eu pour résultat le plasmide pRIT13003.

Un vecteur d'expression de cellule de mammifère a été préparé par ligation du fragment BamHI de pRIT13001 en aval du promoteur tardif de SV40 dans pSV529 (Gheysen et al., J. Mol. Appl. Genet. 1:384 (1982). Ce vecteur est identitié comme pRIT13002.

Un vecteur d'expression de levure a été préparé comme suit. Un fragment Ncol-Bglll a été isolé de pRIT12982 et inséré dans un plasmide de levure en aval du promoteur ARG3 (voir Cabezon et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 81:6594 (1984) pour donner naissance au vecteur pRIT12984 (DT14-20). La portion C-terminale de la protéine précurseur gag a été isolée de pRIT12983 sous forme d'un fragment BgIII-BamHI et a été inséré au site Balli de pRIT12984 pour donner le vecteur de levure pRIT12985 (DT16-26), pRIT12985 comprend donc une séquence codant pour l'entièreté du précurseur gag, dépourvue d'autres séquences de HIV, liée de manière opératoire au promoteur ARG3. De plus, il comprend les fonctions de réplication provenant du vecteur de 2 microns de la levure et le gêne URA3 comme marqueur de sélection.

Exemple 2. Expression dans les cellules d'insectes.

Des Baculovirus recombinants transfectés avec pRIT13003 ont été préparés en substance comme décrit par Summers et al., TAES Bull, NR 1555, Mai 1987, cité plus haut.

Des cellules de Spodoptera frugiperda (s.f.) ont été co-transfectées avec respectivement 1 µg de Baculovirus AC VNCM de type sauvage (ts) et 50 µg de plasmide pRIT13003. Les particules de virus résultantes ont été obtenues en recueillant les sumageants. Les milieux contenant les virus ont été utilisés nour infecter des cellules de S.f. dans un test sur plague. Une infection subséquente de cellules de S.f. en utilisant les particules virales qui comprennent à la fois de l'ADN de AcNPV et de l'ADN recombiné avec l'ADN encodant la protéine précurseur gag p55 a donné des cellules exprimant la protéine gag p55 au lieu de la protéine polyhédrine.

Les "plaques claires" (fréquence 0,1 - 0,01 %) obtenues dans l'essai sur plaque ont ensuite été criblées par hybridation sur filtre avec une sonde spécifique pour gag. Les plaques qui s'hybridaient à la sonde gag ont été enregistrées et ensuite purifiées (sur plaque) (2-3 fols) avant de générer un stock de virus ; le stock de virus a alors été testé par ELISA. Des cellules de S.f. ont alors été infectées avec ces stocks de virus contenant du gag recombinant à un facteur de multiplicité d'infection (FMI) de 1-10 et, après 24 hres, 48hres, 3 jours et 5 jours, des aliquo tes de milieu conditionné (surnageant) et/ou de cellules ont été traitées avec du Triton X100 jusqu'à concentration finale de 1 % et testées.

La protéine précurseur gag synthétisée dans les cellules d'insecte Infectées a été observée dans des "Western blots" en utilisant des anticorps polyclonaux p55 ou de l'antisérum provenant d'un pool de patients SIDA (Zaire). Une bande prédominante à un poids moléculaire (PM) de 54 kilodaltons (kd) a été observée avec

tous les séra testée et avec les antilééra polyclonaux de p.S.5. Une bande à un PM de 54 kd a également été détectée en testant du millieu conditionné après 48 heures, 3 jours et 5 jours. Des bandes à un PM de 49 kd et à un PM de 47 kd (mineure) et une bande à un PM de 30 kd ont pu également être détectée lors de l'arabyse des extraits cellulaires. Cette demière bande avec un PM de 30 kd n'est détectée qu'avec les anticorps opticionaux de p.S.6 pes pas eve le seinun de personnes intéctées par les [DIA.1 la été observé que au moins 10 fois plus d'éptropes p.S.6 étaient exprimés dans les cellules de S.f. que dans des cellules Molt infectées avec l'il (Molt/HTL/III) et environ 80 fois plus d'éptropes "55 étaient présents dans le millieu conditionné de cellules de S.f. infectées avec un virus à gag recombinant que dans le milieu conditionné de cellules Molt/HTL/III.

Dans l'expérimentation d'un second essai, l'ultracentrifugation (100,000 x g. 1 hre) des milieux conditionnée (2 ml à 200 ml) de 48 heures, 3 jours et 5 jours à fourni un petit culot qui à été analysé sur gels de SDS et qui à également été analysé par immuno-transtert. Une bande à un PM de 55 kd a été reconnue avec des anticorps spécifiques contre p17, p24 et p55. On n'a pu détecter que de très faibles quantités de produit dégradé à un PM 43-56. Bur gels teintés de Comassie, on a pu voir une bande à 55 kd qui deltait pure 24-06 v0. Cette bande correspondait à celle observée sur l'"immunoblot" et était reconnue par des anticorps anti polypeptides p17, 224 et b55.

Dans l'expérimentation d'un troisième essal, la centrifugation (1ml) des milleux conditionnés de 48 heures, 3 jours et 5 jours, dans une microtige à 12000 tpm pendant 5 à 20 minutes, a produit une bande sur gels de SDS à un PM de 55 kd qui drait caractéristique pour le précurseur gap 556 de IHV comme révélé par des anticorps contre les polypeptides p17, p24 et p55 par comparaison avec la bande à 55 kd du lysat cellulaire de IHV (Moltr.HTV.HIII).

Dans l'expérimentation d'un quatrième essai, des milieux conditionnés de 3 jours et de 5 jours (150 ml à 1 litre, contenant 1 µg/ml d'aprotinine qui avait été ajoutée 24 heures après infection et également au moment de la récolte) ont été traités d'abord par addition de Tween 20 jusqu'à une concentration finale de 0,01 %. On y a alors ajouté une solution de polyéthylène glycol. PM 6 kd. (PEG6000) (40 % p/y dans NaCl 2M) jusqu'à concentration finale de 10 % ou 5 %. Après 4 heures à 0° C, de préférence, après une nuit à 4° C, ce précipité a été centrifugé à 5000 tpm pendant 10 minutes à 4° C. Les granules de PEG ont alors été repris dans 200 μl jusqu'à 1 ml de tampon HBS (Hanks balancé en sels, Flow Laboratories, 18-102-54) contenant 0.1 % de Tween 20 et centrifugés en gradient de saccharose (20 % - 60 % dans du tampon HBS, 0,1 % de Tween 20 à 4° C contenant 10 µl d'aprotinine, Sigma Chemical Co., St. Louis, Missouri, USA) pendant environ 35minutes à 50.000 tpm dans un rotor Beckman TLA100 (Beckman Instruments, Fullerton, California, USA) à 4° C ou pendant 18 heures environ à 25000 tom dans un rotor Beckman SW41 à 4° C. On a recueilli des frac tions de. respectivement, 0,2 à 0,5 ml de la zone d'environ 40 50 % de saccharose; ces fractions ont été congelées à -20° C et testées soit avec une prise d'antigène spécifique pour test ELISA comme de l'antisérum biotinylé -24/lg SIDA ou antisérum SIDA/lg de noyau de POD (HIV-1 anticore EIA, Abbott Laboratories). Un pic ÓD ELISA a été détecté, montrant que, sur gradients de saccharose, la protéine gag p55 migrait sous forme de particules ou de "structures agglomérées". Les fraction des pics et les fractions voisines ont été immunotransférées et révélées avec des anticorps p17, p24 ou p55. Une bande principale à PM de 55 kd dans les gels SDS-réducteurs a été détectée, correspondant à la protéine précurseur gag p55 par comparaison avec un extrait de cellules Molt.HILV-III préparées, en substance, comme décrit plus haut.

Dans l'expérimentation d'un cinquième essai, un précipité obtenu avec 5 % de PEG6000 a été préparé, en substance, comme décrit pour l'expérimentation d'un quatrième essai au départ de 150 ml d'une culture de S.f. qui avait été co-infectée avec le Baculovirus recombinant contenant le précurseur gag et avec un Baculovirus qui exprimait la protéine de manteau de HIV à un FMI de 3 à 5. Les granule de PEG6000 ont été repris dans 200 ul de tampon HBS contenant 0,1 % de Tween 20. Après centrifugation à 15000 x g pendant 1 min., le surnageant a été mélangé à 11,5 ml d'une solution de CsCl 1,5 M (0,3 volume de tampon HBS, 10mM de Tris-HCI (pH 8.0), de tétraacétate d'éthylènediamine (EDTA) 1 mM, de Tween 20 à 0.1 % et 10 ug/ml d'aprotinine. Cette suspension a été centrifugée dans un rotor Beckman 50Ti pendant environ 72 hres à 44.000 tpm à 18°. Des fractions de 300 µl chacune ont été recuelllies, congelées à -20° C testées avec une prise d'antigène spécifique pour test ELISA (HIV anti core EIA). Des bandes à des densités d'environ 1,28 et 1,20 g/cm3 ont été notées, la particule ressemblant au "core" ayant apparemment une densité de 1,28 g/cm3. La microscopie électronique a confirmé la présence de particules ressemblant au "pré-core" (et core) dans le milieu conditionné. La microscopie électronique à balayage a révélé des particules qui, apparemment, bourgeonnaient à la surface des cellules. La microscopie électronique par transmission immuno-or a révélé des particules qui étaient reconnues par les anticorps p24 et p55. De même, les épitopes p17, p24 et p55 étaient reconnues par marquage "immuno-or" après un court traitement de particules purifiées avec du Triton X100, dans des préparations pour microscopie électronique. Les particules étaient approximativement sphériques avec un diamètre d'environ 100 - 150 nm. Les particules manifestent des centres transparents aux électrons entourés d'un anneau opaque et une membrane extérieure et paraissent avoir la majorité des épitopes p17, p24 et p55 à la surface interne des particules.

C'est pourquiol cet exemple démontre l'expression de p55 et la formation par bourgeonnement de particules ressemblant au "pré-core" (et ressemblant au "core") de HIV comprenant la protiène précurseur gag du virus de l'immunité déficitaire. Les particules comprennent de manière prépondérante (plus de 90% du contenu protéinique total) l'entièreté de la protiène précurseur gag et sont formées en absence de séquences d'ADN d'origine virale surtes que la séquence du précurseur gag et sont formées en absence d'aves fonctions

virales comme la protéase et la transcriptase inverse du rétrovirus.

Pour démontrer que la protéine précurseur gag de HIV produite dans des cellules de S.f. est efficacement myristylés, 3 x 10º cellules dans un fiscon f'es 82 cm² ont été famagriées à 48 heures post infection avec 500 µCl d'acide myristique NET-830 (Dupont, Wilmington, Delaware, USA) pendant 18 heures après avoir été infectées avec des beaulovirus contrénant gag p55 à un facteur de multiplicité d'infection (FMI) de 5. Subséquemment, is milleu conditionné et les cellules ont été traités séparément pour effectuer un "Vestem blot" et une radioautographie sur gel de SDS. Le milleu conditionné montrait une bande principale à 55 kd qui a également été reconnue commer précurseur gag dans les "westem blots" commer fort révélé des anticorps contre p17, p24 et p55. Deux autres bandes marquées moins importantes ont été détectées à des PM de-46-47 kd et ont été reconnues spécifiquement par le même groupe d'anticorps (p17, p24, p55) dans le "westem blot". Des lysats cellulaires préparés dans du Triton X100 à 1 90 et congelés à -20° C ont montré respectivement par radioautographie du gel de Learnil à 12,5 9 et 1 vestem blot" une bande à 55 kd (et une bande mineure à 56 kd qui, apparemment, correspondait à un changement du phase de traduction, comme décrit pour le géonme gag du virus rétroiral HU-1 et des bandes plus marqués à des PM 49-47-46 et des proditis de dégradation à des PM de 30-27 kd et ces demières bandes n'étalent pas radioactives (ne contenant pas étaient pas radioactives précurés des pas de la contenant pas étaient pas radioactives (ne contenant pas

Exemple 3. Expression dans les cellules de mammifères

Le plasmide pRITIS002 à été introduit, pour la technique de co-précipitation au phosphate de calcium Wigler et al., cell 16:777 (1979), dans des cellules Coal et CVI. A 48 hres et 110 hres après infection, les cellules et le millieu de culture ont été testés en utilisant un ELBA spécifique pour l'expression de l'antigéne ago, Des extrais cellulaires (10⁶ cellules) en 16⁶ es justés à une concentration de 19 en 71 for N/100 ou/50 DCC-NPIA L'antigène pS5 a été détecté par ELBA, impliquent des anticorps polyclonaux et monoclonaux outre p17, p24 ou pS6 ou en utilisant le test RIA de Dupont (RN-CAV) impliquant une compétition avec le pepide p24 purifié. Les niveaux d'expression obtenus étaient entre 4 et 10 ng/ml comme le montre le test RIA de Dupont (RN-CAV).

Exemple 4. Expression dans des cellules de levure

Le plasmide pRITT2868 a été introduit dans la souche 02276b (urac² dur0³ roct²) de S. cerevisiae. Les antigènes p55 ont été détectés dans des extraits de levure (cellules en phase log-moyenne, brisées en utilisant des billes de verre ou de la zymolyase. Le précurseur gagp55 a été détecté en utilisant les tests ELISA impliquant des anticorps polyclonaux et monoclonaux contre le peptide p24 ou en utilisant le test radicimmun (RIA) de Dupont implicuant une compétition avec le peptide p24 purifié.

La protéine p55 synthétisée dans S. cerevisiae a été observée dans des "Western blots" en utilisant des anticorps monocionaux spécifiques pour p17 ou p24 et elle avait un poids moléculaire similaire à celui de l'antichen p55 obtenu de cellules infectées par HIV.

Lorsque das extraits cellulaires ont été obtenus en absence de détergents, une fraction importante de l'antiginé dista réenu dans le outo près centrifugation. Cette fraction d'antigine à étà l'argement récupérée en utilisant du Triton X100. L'utilisation de détergents pendant ou après extraction augmentait l'antigénicité comme l'ont monthé les RIA. Par marquage avec de l'acide myristique tritié, le précurseur gar produit dans la leure s'est révélé myristify ét, apparemment, il était associé avec la membrane plasmatique de la cellule, comme le montre l'observation de ouppes de levures au le microscope électronique (immun-o-q).

Les Exemples ci-dessus démontrent l'expression de la protéine précurseur gag dans une culture de cellules eucarvotes et la formation de particules ressemblant au "pré-core" du virus de l'immunité déficitaire à la surface des cellules de Lépidoptères en utilisant un système d'expression Baculovirus. La protéine et/ou les particules ainsi préparées et purifiées et mises en formulation de vaccin pour administration parentérale à des humains en danger d'exposition à HIV, en vue de protéger les vaccinés de l'apparition de symptômes de maladie associée à une infection par HIV. Chaque dose de vaccin comprend une quantité de protéine ou de particules qui est sans danger, càd qui ne cause pas d'effets secondaires significatifs mais qui est efficace pour l'induction d'une réponse immunitaire. Par exemple, chaque dose comprend de 1 à 1000 µg, de préférence 10 à 500 ug, de protéine précurseur gag ou de particules dans un support pharmaceutiquement acceptable, p.ex, une solution aqueuse tamponnée à un pH d'environ 5 à 9, de préférence de pH 6 à 8. Le vaccin peut également comprendre un adjuvant, p.ex. de l'hydroxyde d'aluminium, un muramyl dipeptide ou une saponine comme le Quil A. Parmi les tampons utiles, il y a les tampons dérivés de cations sodium ou ammonium et les anions acétate, citrate, phosphate ou glutamate. Pour ajuster l'isotonicité ou pour stabiliser la formulation, on peut utiliser d'autres supports ou diluants pharmaceutiquement acceptables, p.ex. du chlorure de sodium, du glucose, du mannitol, de l'albumine ou du polyéthylène glycol. Le vaccin peut être lyophilisé pour la commodité du stockage et de la manipulation. Un tel vaccin est reconstitué avant administration. Alternativement, la protéine gag ou la particule peut être formulée en liposomes ou en ISCOMS par techniques connues. Une dose de vaccin exemplative comprend 100 ug de particules gag adsorbées sur hydroxyde d'aluminium dans de l'eau tamponnée à pH 7 avec de l'acétate de sodium.

Dans une forme alternative de l'invention, la protérie ou particule gag est mélangée à un ou plusieurs autres antigènes par co-pryression dans la même culture cellulaire ou par co-formulation. De tels autres antigènes peuvent être d'autres antigènes de HIV, p.ex. des antigènes dérivés de la protéine d'enveloppe, gp160 ou pour 200 ou peuvent être des antigènes dérivés d'un ou plusieurs autres organismes, cellules ou virus

pathogènes, comme l'antigène de surface de l'hépatite B, pour conférer une protection contre le virus de l'hépatite B ou des antigènes dérivés de la glycoprotéine du virus de l'Herpes pour conférer une protection contre le virus de l'Herpes.

De préférence, le vaccin est administré par voie parentérale, p.ex. intramusculaire (im) ou souscutanée (sc) bien que d'autres voies d'administration puissent être utiles pour éliciter une réponse protective. Le vaccin est administré en dose unique ou doses mutiples, p.ex. 2 à 4. L'immunoprotection peut être constatée en testant les faux d'anticorps sériques anti-gag. Ensuite, les vaccinés peuvent être vaccinés suivant la nécessité, p.ex. annuellement.

Comme réactif de diagnostic, la protérie ou les particules gag peuvent être utilisées dans tout test de diagnostic standard, comme un ELSA ou RIA, pour détecter la présence d'anticorps anti-HIV dans des échantillons cliniques. Un tel diagnostic peut être utilisé conjointement avec d'autres antigénes de HIV pour controller la progression de la maladie. L'utilisation de la protérie ou particule gag comme agent de diagnostic implicuers généralement la mise en contact d'un échantillion de serum humain ou d'un autre fluide du corps avec la protéine ou la particule, de préférence liée ou autrement fixée ou englobée et ensuite le test de fixation d'antilorps anti-gag du séurm ou autre échantillion contrie la protéine ou les particules, que let est de fixation d'antilorps anti-gag du séurm ou autre échantillion contrie la protéine que les particules que lute let peut être réalisé par techniques standard, y compris en quantifiant la fixation d'anticorps anti-gag marqués subéquemment aioutés.

La description et les exemples ci-dessus décrivent complétement l'invention et ses formes préérées de néalisation. L'invention n'est cependant pas limitée aux formes de réalisation spécifiquement décrites loi mais, pluté, comme toutes ses améliorations, variations et modifications qui tombent dans la portée des revendications cui suivent.

Exemple 5. Construction et Expression d'un Gène Pr55 gag muté

Afin d'examiner le rôle potentiel de la N-myristylation dans l'assemblage et la formation de particules GAG extracellulaires, on a construit un mutant présentant une délétion du codon glycine (position 2). Dans ce but, on a substitué un linker oligonucléotidique syn3 synthétique au fragment BamHI-Clal dans pRIT12982 (voir Exemple 1). Syn3 encode les acides aminés N-terminaux d'origine de la protéine GAG sauf en ce qui concerne le second codon glycine qui est supprimé. Cette cassette d'expression du mutant Pr5599 a été sous-clonée au site Bamill du vecteur d'expression baculo pAcYMI et on a obtenu des plaques recombinantes qui ont été 30 sélectionnées essentiellement comme décrit dans l'Exemple 1. Le virus recombinant AcGag 31-18 qui contient la mutation (délétion du codon glycine) du gène gag a été utilisé pour infecter des cellules S.f. La protéine précurseur GAG a été synthétisée de manière efficace (test ELISA). Un marquage métabolique avec de l'acide 3H-myristique, essentiellement comme décrit dans l'Exemple 2 n'a révélé aucune incorporation, ce qui confirme que la suppression de la glycine N-terminale est suffisante pour abroger la myristylation de la protéine précurseur GAG. L'analyse des extraits cellulaires par Western blot (voir Exemple 1) a montré une bande prédominante de 55 kd et des produits de dégradation de poids moléculaires inférieurs. Les espèces protélques révélées par Western blot sont les mêmes que dans le cas de la protéine Pr55999 de type sauvage exprimée dans les cellules S.f. Cependant, jusqu'au jour 2 post-infection, la protéine mutée (délétion de la glycine) n'a pu être détectée dans le milieu de culture, par précipitation au PEG ou par ultracentrifugation, contrairement à ce qui avait été observé avec Pr559** myristylée. La protéine Pr559** mutée a donc été détectée seulement dans les cellules infectées. Le processus de myristylation semble donc requis pour la libération extracellulaire du produit Pr55989. La microscopie électronique par balayage a révélé que la surface de la cellule était assez lisse et ne montrait pas de particules. La microscopie électronique par transmission, sur coupes minces immunodécorées des cellules infectées avec du virus recombinant Ac gag 31-18 (Myr-) (24, 48 et 66 heures p.i.) a révélé que la protéine GAG nonmyristylée était exprimée de manière efficace, qu'elle se dispersait dans le cytoplasme et dans le noyau. Des particules intracellulaires ou structures particulaires morphologiquement différentes des particules extracellulaires obtenues avec le recombinant gag myristylé (AcGaq7) ont été observées. Elles montrent une double structure annulaire opaque aux électrons et ne contiennent pas de double couche lipidique dérivée de la membrane cellulaire. A la membrane cellulaire on n'a pas observé de protéine GAG et on n'a observé aucune structure bourgeonnante.

Cos résultats démontrent que la mynistylation des précurseurs QAG semble requise pour leur localisation à la membrare plasmatique, pour le bourgeonnement et pour la libération de particulée extracellulaires. La mynistylation ne paraît cependant pas requise pour l'assemblege multifinérque en particules Pr65ºº, L'accumulation de Pr65ºº non-mynistylé dans le noyau (et les nucléoles) est un phénomène assez surprenant. Dans plusieurs protéries on a identifié des séquences signal spécifiques (signaux karyophiliques). Dans la séquence des acides aminés QAG on a trouvé deux séquences putatives de ce genre. Une séquence (karyophilique (celle qui est la plus N-terminale) est fortement conservée entre HIV-1, HIV-2 et SIV. Ces séquences pourraient être des signaux karyophiliques fonctionnels ou accessibles seulement en absence d'adde mysitation.

La migration nucléaire des produits GAG non-myistylés pourrait jouer un fole dans la morphogénèse, p.ex. pour l'encapsidation de l'ARN péominique. Une incortion dans l'infection naturelle par HiV est églacient envisageable. Il faudrait pour ceta que les virions infectieux contiennant au moins une molécule GAG non myristifiée. Ils es pourrait également que lorsque le virion infecte une cellule, et qu'il ait été débarrasés de son marteau, il y all démyristylation et transport vers le noyau de complexes GAG-RNA/DNA (pour formation du provirus intérés dans les chromosomes).

Exemple 6. Construction et expression d'une protéine précurseur Pr559ag tronquée

Pour examiner le rôle de p15 (C-terminus) de la protéine précurseur GAG et HIV on construit un gène tronqué qui encode seulement la partie précurseur p17-p24 de GAG.

Le fragment BamHI-Cfrl de GAG de pRIT13003 a été purifié et lié à la séquence oligonucléotidique synthétique

5' GGC CAT AAG GCA AGA GTT TTA GTT AGT TAG 3'

3' TA TTC CGT TCT CAA AAT CAA TCA ATC CTA G 5'

Le fragment résultant a été purifié sur gel et cloné au site BamHl de pAcVML Cette séquence linker contient l'acide aminé C-terminal de la p24 (BHT0, as 383 Ratner et al.) et deux acides aminés supplémentaires (vailne et sérine). Le plasmide recombinant pAc Cirl (p17-p24) a été utilisé pour co-transfecter des cellulies S.f. avec de l'ADN wt de AcMNPV, essentiellement comme décrit plus haut (voir Exemple 1). Les plaques recombinantes ont féi dribliées comme décrit dans l'Exemple 1. 10

45

Un virus Ao Cirl recombinant a été utilisé pour Infecter des cellules Sf. Un polypeptide GAG tronqué a rété diateté às upoids mécleulaire attendu de 1 fkf. s'il réaligastal (Mestern bold swa c'es monoclonaux pf 19 42.4. Le produit pf.724 était, de manière prédominante, exprimé à l'intérieur des cellules mais on a pu détecter une protite quartié de produit pf.724 était, de manière prédominante, exprimé à l'intérieur des cellules mais on a pu détecter une protite quartié de vertacellulaire lors de l'anayes du milieu conditionne. Une précipitation su PEG et une ultracentrifugation du milieu de culture des cellules infectées par AoCfrl n'a pas permis de detecter de protième pf.724. L'analyse au microscope électronique n a montré aucune évidence de bourgeonnement ou de particules GAG extracellulaires. De grandes protubérances de 1-4 µm de longueur en morte de structures trubulaires connectées longlucinalement à la surface de la membrance cellulaire ent pu être détectées au début de l'infection. Un marquage immuno-or a montré que la protième GAG (p17-24) tronquée était localiées à la membrance cellulaire et la pérphérie de ces extensions tubulaires mais on n'a par pu détecter de structures "annulaires" opaques aux électrons, typiques de la particule Pf.55⁹⁰⁸, Ces résultats suggérent qu'us moins une partie du polypeptide p l'és est nécessaire pour l'assemblage correct de la particule.

Le mosti 'Zn finger(?)' est peut-être essentiel jour l'assemblage correct de molécules Pr659ºe na particules bourgeonnattes. Un mutant de la cassette CMI (D17-294 non mysystyl) comportant une délétion du codon glycine (position 2) a été construit en échangeant le fragment EcoRV-PetI de 689 pb de la cassette codant pour Pr659º non-mystyls (de p.Acag 31-38) avec le long fragment EcoRV-PetI de 2400 pb de pAc CMI.

La protéine p17p24 non myristylée est efficacement produite mais ne donne pas lieu à la formation de protubérances membranaires. L'immunodécoration des coupes de cellules montre qu'elle est disséminée à l'intérieur de celles-ci.

Exemple 7. Construction et expression d'un gène gagpol et maturation des polypeptides produits

Pour exprimer les produits GAG-POL, on a introduit la plus grande partie (± 80 %) du gêne poi dans le vecteur de transfert de baculovirus portant la casset de d'expression de PréSeive (PRIT1903). La tragment d'ADN portant le gêne pol est un fragment de restriction (clone BH10) de Bglil (2098)-EcoRI (4881). Un fragment d'ADN synthétique (poliv-stop)

5' AAT TCC TAA CTA ACT AAG 3'

3'GGA TTG AT TGA TTC CTA G 5'

a été ajouté au site EcoRI.

Le plasmide de transfert de baculovirus résultant, LE-8-4, a été employé dans une expérience de cotransfection pour générer des plaques recombinantes, essentiellement comme décrit dans l'Exemple 1. Avec cette construction recombinante, on s'attend à la production de prô5°° aussi bien que du produit GAG-PCU, résultant du changement de phase de lecture HIV spécifique, lesquels seront ensuite maturés par la profésse (vior Kramer et al., 1982).

Dans le milieu de culture des cellules S.f. infectées par un tel virus recombinant vAcGag8-5 on n'a détecté aucun produit gag ou gag-pol lorsque le milieu conditionné a été analysé par Western blot ou après précipitation au PEG.

Cependant, les extraits cellulaires montraient une forte bande double à 24 Kd et une bande à 17 Kd qui réagissait ave des antilorps monocionaux de 24 de 1 nf (Western biol.) De tràs petities quantités de la decide précurseur Pr65^{SW} et des bandes intermédiaires de 41 kd (46 kd) ont également pu être détectées (Western biol.) Ced indique que le protéese portée par la protiène de fusion GAG-PCL est active et que le changement de phase de traduction HIV-spécifique est fonctionnel dans les cellules S.1. Les polypeptides p17 et 24 et des lintermédiaires (41 kd, 46-48 kd, 55 kd) ont été détectés. Le grand précurseur GAG-PCL n'a pas été détectés ne os anticorps 55 ou p17, 24 (il est probablement très peu abondant).

La microscople électronique a montré, à de rares occasions, quelques particules bourgeonnant au niveau de la membrane cellulaire. Ces particules paraissaient être morphologiquement similaires aux particules

Pr55³⁰⁹ décrites plus haut. Des expériences de co-intection avec des virus recombinants portant respectivement les génes ages et gag-pol n'ont pas amené la détection de particules à structure de noyau (p24) plus condensée, typique de la particule rétrovirale (de HIV) mature.

Exemple 8. Construction et expression du gêne de Pr5757 gag de SIV dans les cellules S.f.

Le gêne gag du virus de l'immunité déficitaire de singe (SIV) a été sous-cloné de SIV_{me}-Bic28 (reçu de J. Mullins). Un fragment Knof de SOA pé du génome de BRE38 (nucleoides 212 à 4176) a été sous-cloné au pluce. Deux fragments internes du gêne gag, le fragment 5' Fru@ll (1201) - 91 (1959) et le fragment 3' Patl (1959) - Holl (2030) ont été purifiée et les initéres (olgonucle-didiques liniter 1

10 GAT CC ACC ATG GGC

et linker 3

G TGG TAC CCG

TGCTGCACCTCAATTCTCTCTTTGGAGGAGACCAGTAGAGATCTGGTAC

AACGACGTGGAGTTAAGAGAGAAACCTCCTCTGGTCATCTCTAGAC

ont été liés à des fragments gag adéquats pour reconstituer l'entièreté du gène précurseur gag. Dans une expérimentation séparée, un linker

20 2 GATCC ACC ATG GCC

G TGG TAC CGG

a été utilisé pour introduire une mutation dans le second codon GGC (GI)—GCC (Aia), Les différentes constructions ont été clonées dans des vectures et vérifiées par séquençage. Le fragment 5' rehaid (BamH-Pet) et le fragment 3' (Petl-BgIII) ont été isolés et clonés dans le vecteur de transfert de baculovirus PACVMI digéré avec BamHel tet l'atti à la phosphates a cialine. Le plasmide pAC gap Myr contient le gére de gap SIV natif et le pAC gap Myr contient le gène muté (GIV – Aia). Des cellules St. ont été transfercées avec un mélange d'ADN viral de AC MNPV (1 gal et des plasmides de transfert recombinants respectifs (SQI), essentiellement comme décrit dans l'Exemple 1. Les plaques recombinantes ont été criblées et sélectionnées comme décrit dans l'Exemple 1.

Le polypeptide précursair gag Pr5799 de SIV a été synthétisé avec succès dans des ceilules d'insecte infectées (closevé per Western biot) en utilisant de l'ansière une lespin contre SIV (prius SIV-BK28) putilis avec un gradient de métrizamide) ou un monocional dirigé contre l'extrémité COOH du polypeptide p24 de HIV, lequal s'avère dossiment reconnaître la protétien de cor de SIV).

Dans une seconde expérience, il a été démontré que la protéine Pr 55^{spa} de SIV produite dans des cellules S.f. était officacement myristylée, par analyse sur DSD-PAGE et par radioautographie. Par contre, dans le cas de la protéline mutée (qi\circ) — alanine), aucune myristylation n'a pu dère détectée.

Comme dans le cas de la protéine Pr55³⁴⁹ de HIV, on a également observé la formation et la libération de particules dans le milieu conditionné lors de l'analyse des cultures infectées (par ultracentrifugation, gradient de saccharose et microscopie (TEM et SEM)]. On a observé des particules gag Pr5799 de SIV similaires à celles obtenues par l'expression de Pr55099 de HIV dans des cellules S.f. Les particules gag extracellulaire forment des structures qui croissent au niveau de la membrane cellulaire, qui s'assemblent en bourgeonnements typiques, qui ressemblent fortement aux particules bourgeonnantes du virus non mature. Les particules Pr57gieg de SIV comme les particules Pr55gieg de HIV avaient environ 100-120 nm de diamètre et montraient un centre transparent aux électrons entouré d'un anneau foncé et épais et une double couche lipidique extérieure. Des expérimentations réalisées avec le mutant (Gly → Ala) non myristylé de SIV ont confirmé les observations faites avec le mutant Pr5599 non myristylé de HIV, à savoir que la N-myristylation est essentielle pour le bourgeonnement et la formation de particules extracellulaires. La différence entre la protéine précurseur GAG de HIV et de SIV est que cette dernière forme également des particules intracellulaires et une structure particulaire lors de l'expression de la protéine GAG myristylée. Ceci peut être expliqué comme suit : le taux d'expression est environ 3 fois plus élevé que le taux d'expression de gag de HIV et il se peut que toutes les molécules Pr579eg de SIV ne soient pas myristylées. On a pu déceler également plus de produits de dégradation, spécialement une bande protéinique p27 myristylée.

Il est possible que les structures cellulaires d'environ 40 mm de diamètre et parfois jusqu'à 1 µm de long qui sont observiers à un taide avancé ces introctions - soint composées au moins en partie de ces produits de dégradation de gag. Ceci pourrait ressembler à l'assemblage du noyau (?) de pô4 en structures tubulaires observées dans de rares ces de maturation de noyau de rétrovirte. On a égainement observé (C. Debouck, comm. personn.) des structures tubulaires contenant la protéine pô4 forsque la protéine de noyau (?) de pô4 en sur les estables de l'estables intracelulaires observées avec le recombinant du précurseur de gag de SIV natif prend forme près de la membrane cellulaire où elles paraissent a différencier en particules resembliant au vivre et bourgeonnant comme décrit plus haut. Ce processur appolle la maturation virale de rétrovirus du type D qui implique des particules intracellulaires intermédiaires de type A.

ec.

Revendications

1. Molécule d'ADN recombinant comprenant une séquence d'ADN qui code pour l'entièreté de la protéine précurseur gag du virus de l'immunité déficitaire et qui est dépourvue des séguences flanquantes se présentant naturellement en 5' et en 3', liée de manière opératoire à un élément de régulation qui fonctionne dans des cellules eucaryotes.

2. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 1 dans laquelle l'élément de régulation est un élément qui fonctionne dans les cellules de levure, d'Insecte ou de mammifère et la protéine précurseur gag est la protéine précurseur gag de HIV.

- 3. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 2 dans laquelle l'élément de régulation est un élément qui fonctionne dans des cellules de Lépidoptères.
- 4. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 3 dans laquelle l'élément de régulation comprend le promoteur du gêne de polyhédrine.
- 5. Baculovirus recombinant comprenant la molécule d'ADN recombinant de la revendication 2. 3 ou 4.
- Cellule d'insecte infectée par le Baculovirus recombinant de la revendication 5.
- 7. Cellule d'insecte de la revendication 6 qui est une cellule de Lépidoptère.
- 8. Cellule d'insecte de la revendication 6 qui est une cellule de Spodoptera frugiperda.
- 9. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 2 dans laquelle l'élément de régulation est un élément qui fonctionne dans des cellules de Drosophile.
- 10. Cellule de Drosophile transformée avec la molécule d'ADN recombinant de la revendication 9.
- 11. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 2 dans laquelle la région de régulation est une région qui fonctionne dans des cellules de mammifère.

25

- 12. Virus de la vaccine recombinant comprend la molécule d'ADN recombinant de la revendication 11.
- 13. Cellule de mammifère comprenant la molécule d'ADN recombinant de la revendication 11.
- Cellule de mammifère infectée avec le virus recombinant de la vaccine de la revendication 12.
- 15. Cellule de mammifère de la revendication 13 qui est choisie dans le groupe comprenant les cellules CHO, les cellules COS-7, les cellules NIH-3T3, les cellules CV1, les cellules de myélome de la souris et du rat, les cellules HAK, les cellules Vero, les cellules Hela, les cellules Wi38, les cellules PRC-5 et les cellules
- de hématosarcome du poulet. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 2 dans laquelle la région de régulation est une région qui fonctionne dans une levure.
- 17. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 16 dans laquelle l'élément de régulation comprend le promoteur CUP1, TDH3, PGK, ADH, PH05 ou ARG3,
 - 18. Cellule de levure recombinante comprenant la molécule d'ADN recombinant de la revendication 16.
 - Cellule de S. cerevisiae comprenant la molécule d'ADN recombinant de la revendication 17.
- 20. Molécule d'ADN recombinant pour l'expression dans des cellules de Lépidoptères et la formation d'une particule qui est immunologiquement similaire aux particules gag authentiques immatures du virus de l'immunité déficitaire, laquelle molécule comprend une séquence d'ADN qui code pour l'entièreté ou une portion de la protéine précurseur gag du virus de l'immunité déficitaire ou pour une protéine hybride avant l'entièreté ou une portion d'une protéine précurseur gag de l'immunité déficitaire, liée de manière opératoire à un élément de régulation qui fonctionne dans des cellules de Lépidoptères.
- 21. Molécules d'ADN recombinant de la revendication 20, pour l'expression et la formation d'une particule constituée de manière prépondérante de protéines précurseur gag de HIV, laquelle protéine code pour l'entièreté de la protéine précurseur gag de HIV et dépourvue d'autres fonctions de HIV.
- 22. Molécule d'ADN recombinant comprenant une séquence codant pour une protéine précurseur gag du virus de l'immunité déficitaire liée de manière opératoire à une région de régulation qui fonctionne dans les cellules de Lépidoptères.
- 23. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 22 dans laquelle la séquence qui code pour l'entièreté de la protéine précurseur gag de HIV est dépourvue d'autres fonctions de HIV.
- 24. Molécules d'ADN recombinant de la revendication 20, 21, 22 ou 23 dans laquelle l'élément de régulation comprend le promoteur du gêne de la polyhédrine.
- 25. Baculovirus recombinant comprenant la molécule d'ADN recombinant de la revendication 20 ou 22.
- 26. Baculovirus recombinant comprenant la molécule d'ADN recombinant de la revendicaiton 24.
- 27. Cellule de Lépidoptère infectée avec le Baculovirus recombinant de la revendication 25.
- 28. Cellule de Spodoptera frugiperda infectée par le Baculovirus recombinant de la revendication 26.
- 29. Protéine précurseur gag produite par la culture de cellules de la revendication 6.
- 30. Protéine précurseur gag produite par la culture de cellules de la revendication 13 ou 18.
- 31. Protéine précurseur gag produite par la culture de cellules de la revendication 27.
- 32. Particule formée de protéines précurseur gag isolées d'un milieu conditionné au départ d'une culture de cellules de la revendication 6.
- 33. Particule formée de protéine précurseur gag produite par la culture de cellules de la revendication
- 34. Particule immunogène formée de protéines précurseur gag produite par des cellules d'eucaryotes

- recombinantes, laquelle particule est immunologiquement similaire aux particules gag du virus de l'immunité déficitaire authentique
- 35. Particule immunogène de la revendication 34 qui comprend de manière prédominante les protéines précurseur gag de HIV qui sont reconnuee par des anticorps anti-p16, anti-p24 et anti-p17 et qui est dépouvrue des fonctions virales requises pour la maturation et la réplication du virus.
 - 36. Vaccin comprenant la protéine précurseur gag produite par des cellules d'encaryote recombinantes.
- 37. Vaccin comprenant de particules formées de protéines précurseur gag produites par des cellules d'eucarvote recombinantes.
- 38. Méthode pour recueillir des données utiles dans le diagnostic de l'exposition d'un animal à un virus de l'immunité déficitaire acquise qui comprend la mise en contact d'un échantillon de sérum ou d'un autre fluide corporel de l'animal avec une protéline précurseur que de la revendication 29, 30, 31 ou 32.
 - 39. Méthode pour recueillir des données utiles dans le diagnostic de l'exposition d'un animal à un virus de l'immunité déficitaire acquise qui comprend la mise en contact d'un échantillon de sérum ou d'autre fluide corporte de l'animal avec la particule immunogène de la revendication 34 ou 35.
 - Protéine précurseur gag suivant l'une quelconque des revendications 29, 30, 31 et 32 pour une utilisation comme agent vaccinal.
 - 41. protéine précurseur gag suivant l'une quelconque des revendications 29, 30, 31 et 32 pour une utilisation comme agent vaccinal pour conférer à des humains une protection contre une infection par
 - 42. Protéine précurseur gag suivant l'une quelconque des revendications 29, 30, 31 et 32 pour une utilisation dans la fabrication d'un vaccin pour conférer à des humains une protection contre une infection par HIV.
 - Particule immunogène de la revendication 34 ou 35 pour une utilisation comme agent vaccinal.
 - 44. Particule immunogène de la revendication 34 ou 35 pour une utilisation comme agent vaccinal pour conférer à des humains une protection contre une infection par HIV.
 - 45. Particule immunogène de la revendication 34 ou 35 pour une utilisation dans la fabrication d'un vaccin pour conférer à des humains une protection contre une infection par HIV.

Revendications pour les Etats contractants suivants: ES, GR

5

20

25

AO.

45

- 1. Molécule d'ADN recombinant comprenant une séquence d'ADN qui code pour l'entièreté de la protéine précineureur ga qui vivus de l'immunité déficitaire qui est dépouvrue des séquences flanquantes se présentant naturellement en 5' et en 3', liée de manière opératoire à un élément de réquiation qui fonctionne dans ées cellulés eucaryortes.
- Molécules d'ADN recombinant de la revendication 1 dans laquelle l'élément de régulation est un élément qui fonctionne dans les cellules de levure, d'insecte ou de mammifère et la protéine précurseur qag est la protéine précurseur qag de HIV.
 - Molécule d'ADN recombinant de la revendication 2 dans laquelle l'élément de régulation est un élément qui fonctionne dans des cellules de Lépidoptères.
 - Molécule d'ADN recombinant de la revendication 3 dans laquelle l'élément de régulation comprend le promoteur du gène de polyhédrine.
 - 5. Baculovirus recombinant comprenant la molécule d'ADN recombinant de la revendication 2, 3 ou 4.
 - 6. Cellule d'insecte infectée par le Baculovirus recombinant de la revendication 5.
 - 7. Cellule d'insecte de la revendication 6 qui est une cellule de Lépidoptère.
 - 8. Cellule d'insecte de la revendication 6 qui est une cellule de Spodoptera frugiperda.
 - 9. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 2 dans laquelle l'élément de régulation est un élément qui fonctionne dans des cellules de Drosophile.
 - 10. Cellule de Drosophile transformée avec la molécule d'ADN recombinant de la revendication 9.
 11. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 2 dans laquelle la région de régulation est une
 - région qui fonctionne dans des cellules de mammifère.
 - 12. Virus de la vaccine recombinant comprenant la molécule d'ADN recombinant de la revendication 11.
 - 13. Cellule de mammifère comprenant la molécule d'ADN recombinant de la revendication 11.
 - 14. Cellule de mammifère infectée avec le virus recombinant de la vaccine de la revendication 12.

 15. Cellule de mammifère de la revendication 13 qui est choisle dans le groupe comprenant les cellules
 - Cellule de mammare de a revelluciation i og ures critores unairs et groupe comprehantes extendes
 CHO, les cellules COST-7, les cellules MiH-373, les cellules CV11, les cellules de myélome de la souris et du
 rat, les cellules HAK, les cellules Vero, les cellules Hela, les cellules Wi38, les cellules PRC-5 et les cellules
 de hématosarcome du poulet.
 - Molécule d'ADN recombinant de la revendication 2 dans laquelle la région de régulation est une région qui fonctionne dans une levure.
- 17. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 16 dans laquelle l'élément de régulation comprend le promoteur CUP1, TDH3, PGK, ADH, PH05 ou ARG3.
 - 18. Cellule de levure recombinante comprenant la molécule d'ADN recombinant de la revendication 16.
 - 19. Cellule de S. cerevisiae comprenant la molécule d'ADN recombinant de la revendication 17.
- 20. Molécule d'ADN recombinant pour l'expression dans des cellules de Lépidoptères et la formation d'une particule qui est immunologiquement similaire aux particules gag authentiques immatures du virus

EP 0 345 242 A2 de l'immunité déficitaire, laquelle molécule comprend une séquence d'ADN qui code pour l'entièreté ou une portion de la protéine précurseur gag du virus de l'immunité déficitaire ou pour une protéine hybride ayant l'entièreté ou une portion d'une protéine précurseur gag de l'immunité déficitaire, liée de manière opératoire à un élément de régulation qui fonctionne dans des cellules de Lépidoptères. 21. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 20, pour l'expression et la formation d'une particule constituée de manière prépondérante de protéines précurseur gag de HIV, laquelle protéine code pour l'entièreté de la protéine précurseur gag de HIV et dépourvue d'autres fonctions de HIV. 22. Molécule d'ADN recombinant comprenant une séquence codant pour une protéine précurseur gag du virus de l'immunité déficitaire liée de manière opératoire à une région de régulation qui fonctionne dans les cellules de Lépidoptères. 23. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 22 dans laquelle la séquence qui code pour l'entièreté de la protéine précurseur gag de HIV est dépourvue d'autres fonctions de HIV.

24. Molécule d'ADN recombinant de la revendication 20, 21, 22 ou 23 dans laquelle l'élément de régulation comprend le promoteur du gène de la polyhédrine.

25. Baculovirus recombinant comprenant la molécule d'ADN recombinant de la revendication 20 ou 22.

26. Baculovirus recombinant comprenant la molécule d'ADN recombinant de la revendication 24. 27. Cellule de Lépidoptère infectée avec le Baculovirus recombinant de la revendication 25.

28. Cellule de Spodoptera frugiperda infectée par le Baculovirus recombinant de la revendication 26.

29. Méthode pour préparer un vaccin pour protéger un humain contre une maladie causée par une infection par HIV qui comprend la culture de cellules eucaryotes recombinantes qui ont été transformées avec une molécule d'ADN recombinant comprenant une séquence d'ADN qui code pour l'entièreté de la protéine précurseur gag de HIV et qui est dépourvue des séguences flanguantes 5' et 3' qui se présentent naturellement, liées de manière opératoire à un élément de régulation qui fonctionne dans les cellules eucarvotes; l'isolement des particules de protéine précurseur gag ainsi produites et l'association

des particules de protéine précurseur gag isolées à un support pharmaceutiquement acceptable. 30. Protéine précurseur gag produite par la culture de cellules de l'une quelconque des revendications 6,

30

60

85

13 ou 18 pour une utilisation comme agent vaccinal. 31. Protéine précurseur gag produite par la culture de cellules de la revendication 6, 13 ou 18 pour une utilisation comme agent vaccinal pour conférer à des humains une protection contre une infection par HIV.

32. Protéine précurseur gag produite par la culture de cellules de la revendication 6, 13 ou 18, pour une utilisation dans la fabrication d'un vaccin pour conférer à des humains une protection contre une infection par HIV.

33. Particules gag immunogène comprenant une protéine précurseur gag produite par des cellules encarvotes recombinantes, laquelle particule est immunologiquement similaire aux particules quo du virus de l'immunité déficitaire acquise authentiques pour une utilisation comme agent vaccinal.

34. Particule gag immunogène comprenant une protéine précurseur gag produite par des cellules encarvotes recombinantes, laquelle particule est immunologiquement similaire aux particules gag du virus de l'immunité déficitaire acquise authentiques pour une utilisation comme agent vaccinal pour conférer à des humains une protection contre une infection par HIV.

35. Particule gag immunogène comprenant une protéine précurseur gag produite par des cellules euca rvotes recombinantes, laquelle particule est immunologiquement similaire aux particules gag du virus de l'immunité déficitaire acquise authentiques pour une utilisation dans la fabrication d'un vaccin pour conférer à des humains une protection contre une infection par HIV.

36. Procédé pour préparer une molécule d'ADN recombinant pour exprimer une protéine gag du virus de l'immunité déficitaire acquise qui comprend la ligation d'une séquence d'ADN qui code pour l'entièreté de la protéine précurseur gag du virus de l'immunité déficitaire acquise et qui est dépourvue des séguences flanquantes en 5' et en 3' qui se présentent naturellement, à un élément de régulation qui fonctionne dans des cellules eucarvotes.

37. Procédé de la revendication 36 dans lequel l'élément de régulation est un élément de régulation qui fonctionne dans une levure, des cellules d'insecte ou de mammifère et la protéine précurseur gag est la protéine précurseur de HIV.

38. Procédé de la revendication 37 dans lequel l'élément de régulation est un élément de régulation qui fonctionne dans des cellules de Lépidoptères.

39. Procédé de la revendication 38 dans lequel l'élément de régulation comprend le promoteur du gène de polyhédrine.